=>

```
ANSWER 1 OF 1 WPIX COPYRIGHT 2004 THOMSON DERWENT on STN
      1986-041889 [06]
                         WPIX
DNN N1986-030634
                         DNC C1986-017829
     Preparing polyester by reacting epoxide with anhydride - using as catalyst
TΤ
     aluminium porphyrin complex and organic quat. salt.
DC
     A23 E12 G08 S06
IN
     KOICHI, S; MASAHIDE, I; SHOHEI, I; TAKUZO, A
PA
      (HITB) HITACHI CHEM CO LTD
CYC
     US 4565845
PΙ
                     Α
                        19860121 (198606)*
                                                  7
                                                                       <--
      JP 61064722
                        19860403 (198620)
                     Α
     JP 61064723
                     Α
                        19860403 (198620)
     JP_61064724
                        19860403 (198620)
                     Α
     JP 04003409
JP 04049846
                     В
                        19920123 (199208)
                     В
                        19920812 (199236)
                                                       C08G063-42
                                                  6
     JP 04049847
                     B 19920812 (199236)
                                                  5
                                                       C08G063-42
    US 4565845 A US 1985-706181 19850227; JP 61064722 A JP 1984-185968
ADT
     19840905; JP 61064723 A JP 1984-185969 19840905; JP 61064724 A JP
     1984-185970 19840905; JP 04003409 B JP 1984-185968 19840905; JP 04049846 B
     JP 1984-185969 19840905; JP 04049847 B JP 1984-185970 19840905
     JP 04049846 B Based on JP 61064723; JP 04049847 B Based on JP 61064724
FDT
PRAI JP 1984-185968
                           19840905; JP 1984-185969
                                                          19840905;
     JP 1984-185970
                           19840905
IC
     ICM C08G063-42
          C08G063-64; C08G063-76; C08G063-84; C08G063-87
AB
          4565845 A UPAB: 19930922
     A polyester is produced by reacting an acid anhydride with an epoxide
     using as catalyst an aluminium porphyrin complex and an organic quaternary
     salt. The polyester can be further reacted with an epoxide, opt. with an
     anhydride or CO2 gas, in the presence of the above catalyst to produce a
     block copolymer.
          The aluminium porphyrin complex has the formula (I) where X is
     halogen, alkyl or alkoxy and R is H or phenyl, which can be substd., e.g.
     tetraphenylporphinato-aluminium chloride (I). The quat. salt can be
     phosphonium or ammonium, e.g. ethyl terphenyl phosphonium bromide (II).
          USE/ADVANTAGE - The polyester has a narrow molecular weight distribution
     (Mw/Mn less than 1.5). It is used for coating or moulding or as an
     adhesive toner in electrophotography.
     0.0
     CPI EPI
FS
FA
     AΒ
MC
     CPI: A02-A07; A05-E01A1; A05-H01; A10-D02; E05-B03; E05-G02; E05-G03A;
          E10-A22; G02-A02E; G03-B02E3; G06-G05
     EPI: S06-A04C1
```

⑩特許出願公告

# ⑫特 許 公 報(B2)

平4-49847

®Int. Cl. <sup>5</sup> C 08 G 63/42 63/64 63/84 63/87	識別記号 NM J NQ B NM X NM T	庁内整理番号 7211-4 J 7211-4 J 7211-4 J 7211-4 J	❷❷公告	平成4年(1992)8月12日
				発明の数 2 (全5頁)

❷発明の名称

プロックコポリマーの製造法

②特 顧 昭59-185970

69公 朗 昭61-64724

願 昭59(1984)9月5日 **22**1H:

43昭61(1986)4月3日

特許法第30条第1項適用 昭和59年4月1日 青山学院大学において開催された社団法人日本化学会 第49春季年会において発表

饲発 明 者 井 上 祥 平 @発 明 者 相田 卓三 @発 明 者 石川 正英 御出 願 人 日立化成工業株式会社

東京都文京区白山3丁目7番1号 東大小石川宿舍 東京都文京区本郷5丁目1番3号 コーポ菊坂403号 東京都杉並区荻窪 4 丁目13番12号 コーポ藤苑201号 東京都新宿区西新宿2丁目1番1号

砂代 理 人 弁理士 若林 邦彦

審査官 鐘 尾 みや子

1

## 50特許請求の範囲

1 アルミニウムポルフイリン錯体及び有機第四 級塩を触媒として酸無水物とエポキシドとの反応。 を行なつてポリエステルを製造し、ついでエポキ シドと炭酸ガスを反応させることを特徴とするブ 5 マーを直接製造することは非常に困難であり、分 ロックコポリマーの製造法。

2 アルミニウムポルフイリン錯体が、テトラフ エニルポルフイナートアルミニウムクロリドであ る特許請求の範囲第1項記載のブロックコポリマ ーの製造法。

3 有機第四級塩がエチルトリフエニルホスホニ ウムブロミドである特許請求の範囲第1項または 第2項記載のプロックコポリマーの製造法。

4 アルミニウムポルフイリン錯体及び有機第四 を行なつてポリエステルを製造し、ついでエポキ シドと炭酸ガスを反応させてブロツクコポリマー を製造し、さらにエポキシドまたはエポキシドと 酸無水物を反応させることを特徴とするプロツク コポリマーの製造法。

### 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、分子量分布の狭い、プロツクコポリ

マーの製造法に関する。

#### (従来技術)

従来、ポリエステルやポリカーポネートなどの **縮合系ポリマーにおいて、分子量分布の狭いポリ** 子量のそろったポリマーを得る為には分別などの 方法を使用せねばならなかった。

2

また縮合系ポリマーの場合は、縮合・分解が同 時に起こる為、ランダムコポリマーとなり、ブロ 10 ツクコポリマーは一般的に得られなかつた。

本発明者らは、分子量分布の狭いブロックコポ リマーを製造することを目的に種々検討を重ねた 結果、本発明者らがエポキシドのホモ・ポリマー の製造触媒として発見した(Die 級塩を触媒として酸無水物とエポキシドとの反応 15 Makromolekulare Chemie, 182 (4), 1073-9(1981)) アルミニウムポルフイリン錯体に加え て有機第四級塩を触媒として組み合わせて用いる ことが、前記目的のために好適であることを見出 し、本発明に到達したものである。

#### 20 (発明の目的)

本発明は、分子量分布の狭いブロツクコポリマ 一の製造法を提供することを目的とする。 (発明の構成)

本発明は、アルミニウムポルフイリン錯体及び 有機第四級塩を触媒として酸無水物とエポキシド との反応を行なつてポリエステルを製造し、つい でエポキシドと炭酸ガスを反応させるブロックコ ーにさらにエポキシドまたはエポキシドと酸無水 物を反応させるブロックコポリマーの製造法に関 する。

第一の発明において用いられるアルミニウムボ ルフイリン錯体は、有機アルミニウム化合物と、10 ポルフィリンとを反応させて得られるもので、下 記の構造で示される。

$$R_1$$
 $R_1$ 
 $R_1$ 
 $R_1$ 

ここで、Xはハロゲン、アルキル基またはアルコ キシ基

R<sub>2</sub>は水素、ハロゲン、アルキル基またはアル コキシ基である。

例えばテトラフエニルポルフイナートアルミニ ウムクロリド、テトラフエニルポルフイナートア 30 ニウムアセテート等のアンモニウム塩 ルミニウムメトキシド、テトラフエニルポルフイ ナートアルミニウムメデルなどがある。

このアルミニウムポルフイリン錯体は、例えば 不活性気体の雰囲気で、溶媒の存在下にポルフィ ンに約等モルの有機アルミニウム化合物を加え、35 室温で反応させることにより得られる公知の化合 物である。

アルミニウムポルフイリン錯体の製造には、ボ ルフインまたはフエニル基が置換のもしくは非置 換のテトラフエニルポルフインを用いることが出 40 来る。

置換基としては、

クロリド、プロミドなどのハロゲン、 メチル基、エチル基などのアルキル基、

メトキシ基、エトキシ基などのアルコキシ 基、

を用いることが出来る。

ポルフインまたはフエニル基が置換のもしくは ポリマーの製造法ならびにこのプロックコポリマ 5 非置換のテトラフエニルポルフインはそれぞれ例 えばベンズアルデヒドとピロールまたは、対応す る置換基で置換されたベンズアルデヒドとピロー ルから常法により製造される。

有機アルミニウム化合物としては、

ジエチルアルミニウムクロリド、ジェチルアル ミニウムプロミド等のジアルキルアルミニウムハ ライド、

ジエチルアルミニウムメトキシド、ジェチルア ルミニウムエトキシド等のジアルキルアルミニウ 15 ムアルコキシド

などを用いることが出来る。

溶媒としては、

ベンゼン、トルエン、キシレン等の炭化水素、 塩化エチレン、クロロホルム、ジクロロエタン

20 等のハロゲン化炭化水素

等が使用出来る。

溶媒の使用量は任意に選択できる。

またアルミニウムポルフィリン錯体と組み合わ せて用いる有機第四級塩としては、

エチルトリフエニルホスホニウムプロミド、エ チルトリフエニルホスホニウムヨージド等のホス ホニウム塩、

テトラエチルアンモニウムクロリド、テトラエ チルアンモニウムプロミド、テトラエチルアンモ などを用いることが出来る。

特にエチルトリフエニルホスホニウムプロミド を用いることが好ましい。

次に、本発明に用いられる酸無水物としては、 無水フタル酸、テトラヒドロ無水フタル酸、テ トラブロモ無水フタル酸、無水マレイン酸 などがある。

これらは単独であるいは2種以上組み合わせ て、エポキシドとの反応に用いることが出来る。

本発明に用いられるエボキシドとしては、 エチレンオキシド、プロピレンオキシド、1-ブチレンオキシド、エピクロルヒドリン等の末端 三員環エポキシ基を有する脂肪族アルキレンオキ シド、

6

シクロヘキセンオキシド、シクロペンテンオキ シド等の三員環エポキシ基を有する脂環式アルキ レンオキシド、

スチレンオキシド、フエニルグリシジルエーテ ル等の三員環エポキシ基を有する芳香族アルキレ 5 吹き込みつつ行なわれる。 ンオキシド などがある。

これらは単独で、あるいは2種以上組み合わせ て使用出来る。

は溶媒の存在下に、酸無水物とエポキシドの混合 物にアルミニウムポルフイリン錯体及び有機第四 級塩を加えて行なわれる。不活性気体として窒素 を用いることが好ましい。

ジクロロエタン、ベンゼン、トルエン、ジオキサ ン、テトラヒドロフランなどを用いることが出来 るが、特にハロゲン化炭化水素が好ましい。

反応は室温で十分進行するが、加熱することも

酸無水物とエポキシドの割合は、特に制限しな いが、酸無水物とエポキシドが等モルであること が好ましい。

アルミニウムポルフイリン錯体及び有機第四級 塩の使用割合には、特に制限はないが、通常アル 25 ことも出来る。 ミニウムポルフイリン錯体1モルに対して、有機 第四級塩は、1/10倍モルから10倍モルの範囲で用 いられ、ほぼ等モルであることが好ましい。

またアルミニウムポルフィリン錯体に対するエ ポキシドの割合には、特に制限はないが、金属ポ 30 キサン、テトラヒドロフランなどを用いることが ルフイリン錯体 1 モルに対して、エポキシドを10 倍モルから1000倍モルの範囲で用いるのが好まし 610

アルミニウムポルフイリン錯体及び有機第四級 塩を触媒として酸無水物とエポキシドとの反応を 35 しい。 行なつて得られたポリエステルさらに炭酸ガスと エポキシドを反応させるが、このエポキシドとし ては、前述の各種エポキシドが用いられる。これ らは、単独であるいは2種以上組み合わせて使用 出来る。

これらのエポキシドの割合は、特に制限しない が、ポリエステルの製造の際に用いられたアルミ ニウムポルフイリン錯体 1 モルに対し、10倍から 1000倍モルの範囲で用いるのが好ましい。

炭酸ガスおよびエポキシドとポリエステルの反 応は、例えば製造されたポリエステル、アルミニ ウムポルフイリン錯体及び有機第四級塩の存在す る系中にエポキシドを加えて、さらに炭酸ガスを

反応系は、炭酸ガスにより加圧され、30~50気 圧に保たれていることが好ましい。

反応は室温において十分進行する。

第二の発明においては、このようにして得られ 本発明におけるポリエステルは、無溶媒もしく 10 たプロツクコポリマーならびにアルミニウムポル フイリン錯体及び有機第四級塩の存在する系にさ らにエポキシドまたは酸無水物とエポキシドを加 え、反応させ、さらに多元のブロックコポリマー が得られる。ここで用いる酸無水物とエポキシド 溶媒としては、塩化メチレン、クロロホルム、15 としては、前述のポリエステルの製造の際に用い られた酸無水物と、エポキシドを用いることが出 来る。酸無水物は必ずしも用いなくてもよい。

> 酸無水物は単独であるいは2種以上組み合わせ て、またエポキシドも単独であるいは2種以上組 20 み合わせて用いることが出来る。

酸無水物とエポキシドの割合は特に制限しない が、酸無水物とエポキシドが等モルであることが 好ましい。

この反応は室温でも十分進行するが、加熱する

また不活性気体として、窒素を用いることが好 ましい。さらに、必要に応じ、溶媒を加えてもよ い。溶媒としては、塩化メチレン、クロロホル ム、ジクロロエタン、ペンゼン、トルエン、ジオ 出来るが、特にハロゲン化炭化水素が好ましい。

また、エポキシドの使用割合は、特に制限ない が、アルミニウムポルフイリン錯体1モルに対し 10倍モルから1000倍モルの範囲で用いるのが好ま

さらに酸無水物およびエポキシドとプロックコ ポリマーの反応は、ブロックコポリマーが製造さ れ、アルミニウムポルフイリン錯体及び有機第四 級塩の存在する反応系中に酸無水物およびエポキ 40 シドに加えて行なわれる。

反応は室温で十分進行するが、加熱することも 出来る。

本発明の製造法によって得られるブロックコポ リマーについて酸無水物として無水フタル酸を用

い、エポキシドとしてプロピレンオキシドを用いた場合を例にして説明する。

無水フタル酸とプロピレンオキシドより次の式 で示されるポリエステルが製造され、

このポリエステルにプロピレンオキシドと炭酸ガスを反応させる場合には、

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_3 \\
\hline
 & O-C-O-CH-CH_2 \xrightarrow{m} \\
\hline
 & C-O-CH-CH_2 \xrightarrow{m} \\
\hline
 & C-O-CH-CH_2 \xrightarrow{m} \\
\hline
 & O-C & O-CH-CH_2 \xrightarrow{m} \\
\hline
 & O-C & O-CH-CH_2$$

 $\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
C-O-CH-CH_2 & O-C-O-CH-CH_2 \\
\hline
CO-C & C-O-CH-CH_2 \\
\hline
CO-C & C-O-C$ 

で示されるプロックコポリマーCが得られる。

上式において1, m, n, pは正の整数である。

### (実施例)

以下実施例により本発明を説明する。

混合物をろ過した後、メタノールークロロホルム混合溶媒(重量で1対1)で再結晶を行ない精製した。このようにして得られた $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$ ーテトラフエニルポルフインは収率20%であつ

\*で示されるプロックコポリマーAが得られる。 さらに、プロックコポリマーAにプロピレンオ キシドを反応させる場合には、

8

で示されるブロックコポリマーBが得られ、ブロックコポリマーAにプロピレンオキサイドと無水 15 フタル酸を反応させる場合には、

**†**-

#### 実施例 1~8

# 無水フタル酸25mmolおよびプロピレンオキシド25mmolを塩化メチレン5mlに溶解した後、参考例1で合成したポルフイリン錯体触媒[I]及びエチルトリフエニルホスホニウムプロミドを、それぞれ1mmolずつ含む塩化メチレン溶液20ml

10

を加え、窒素雰囲気下、室温で撹拌しつつ反応を 行ないポリエステル(1)を得た。

得られたポリエステル(1)のプレポリマーを窒素 置換した100元ステンレスオートクレーブに移し、 直ちに炭酸ガス置換を行ない表1に示すエポキシ 5 応を行なつた。 ド(I)を、ポルフイリン錯体触媒〔I〕に対し、 113倍モル加え、直ちに炭酸ガスで系を50気圧に 加圧し反応を行なわせた。

その後、系から過剰の炭酸ガスを除き、ポリエ ステルー b ーポリカーポネートのブロックコポリ\* \*マー(1)を得た (表1)。

この系に再び無水フタル酸とプロピレンオキシ ドの混合物 (プレポリマーであるポリエステル(1) に対して、それぞれ35倍モル)を加え、さらに反

最終組成物は、ポリエステルーbーポリカーポ ネートーbーポリエステルのブロックコポリマー (2)であり、表1記載の分子量及び分子量分布を示 している。

麦

1

実施例	ポリエステル(1) 〔プレポリマー〕		エポキシド(1)	プロックコポリマー(1)		ブロツクコポリマー(2)	
	平均 <u>分</u> 子 量(Mn)	分子量 <u>分</u> 布 (Mw/Mn)	エッチシト(1)	平均分子 量(Mn)	分子量分布 (Mw/Mn)	平均分子 量(Mn)	分子量分布 (Mw/Mn)
8	2600	1, 12	エチレンオキシド	4400	1, 10	5700	1.14
9	2300	1.13	プロピレンオキシ ド	5900	1, 11	8000	1, 19
10	2600	1.12	1ープチレンオキ シド	3800	1.12	5400	1.12
11	2500	1.09	シクロヘキセンオ キシド	6800	1,11	8500	1. 15
12	2500	1,09	フエニルグリシジ ルエーテル	5600	1,12	8400	1. 12
13	2500	1.09	スチレンオキシド	3500	1.10	5700	1, 12
14	2500	1,09	cis-2-ブチレ ンオキシド	2900	1,07	4800	1. 10
15	2500	1.09	trans - 2 - ブチ レンオキシド	3500	1.08	5700	1. 10

分子量の測定は、ポリスチレンゲルを充填した 4本のカラム(東洋曹達製ガラムmix-mix-3000-2000) にテトラヒドロフラン溶媒を用い て、カラム温度38℃で行なつた。分子量の算出 35 ツクコポリマーを、室温下の温和な条件で得るこ は、得られたGPCスペクトルを標準ポリスチレ

ンのGPCスペクトルで検量し行なつた。 (発明の効果)

本発明の製造法により、分子量分布の狭いプロ とが出来る。